

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

RĒC'Đ	13	JAN	2005
WIPO	م م		PCT

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 0 1 0CT. 2004

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

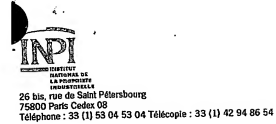
PRIORITY
DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(2) OR (b)

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphons : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécople : 33 (0)1 53 04 45 23

COMPANDED IN COLUMN

•		÷	٠.		
		1.			
				·	
	·				
			,		,
				•	
	,				
	4.			,	



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

N° 11354*03

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2

BR1

·			Cet imprimé est à rempfir lisiblement à l'encre noire DB 540 e W /	21050
	Réservé à l'INPI		NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE	
REMISE DES PIÈCES	0004		A OUI LA CORRESPONDANCE DOIT ETRE ADRESSEE	- 1
I JAN			TEYSSEDRE Laurent et/ou MULLER René	-
75 INPI P	aris 34 sp		TEASSEDKE Familia enon Morrey Kello	- 1
Nº D'ENREGISTREMENT	0400084		SAINT-GOBAIN RECHERCHE	1
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'IN	· 112], [v 🛭		39, quai Lucien Lefranc	1
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE	-7	AN. 2004	F-93300 AUBERVILLIERS	ŀ
PAR L'INPI		AN. COV.	FRANCE	- 1
Vos références pou	tr ce dossier LT3 2003109FR			
(facultatif)	dépôt par télécopie	Nº attribué par	ar l'INPI à la télécopie	\Box
MATURE DE LA	at the surprise to the surprise of the surpris		s 4 cases suivantes	
Demande de bre		X		
Demande de cer		_		
		<u> </u>		
Demande division	onnaire			
	Demande de brevet initiale	N _o	Date	
ou deman	de de certificat d'utilité initiale	No	Date	_
	d'une demande de			
brevet européer	Demande de brevet initiale	N°	Date IIIIII	
TITRE DE L'IN	VENTION (200 caractères ou	espaces maximum)		
	ON DE LAINE MINERAL			
COM COM				
KERUZI C		Pays ou organisat	tion	
DÉCLARATION		Date 1 1	N°	
OU REQUÊTE	DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisat	tion	
LA DATE DE D	DÉPÔT D'UNE	Date	N°	
DEMANDE AN	ITÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisat		
	•	Date	N° N°	
		S'il y a d'a	autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»	اا
5 DEMANDEUR	(Cochez l'une des 2 cases)	Personne	e morale Personne physique	بالتشتيفو
Nom		SAINT-GOBAII	IN ISOVER	
ou dénomination	on-socia le	JAMAT - CODA		
Prénoms				
Forme-juridiqu	e.			
N° SIREN			1111	
Code APE-NAF				
		18 Avenue d'A	Nisace	
Domicile-	Rue			
ou siège	Code postal et ville	[9 12 14 10 10 1 C	COURBEVOIE	
Jiege	Pays	FRANCE		
Nationalité		FRANCAISE		
Nº de téléphoi	ne (facultatif)		Nº de télécopie (facultatif)	
	onique (facultatif)			
•		S'il ya plus	d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»	



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



	E DES PIÈCES	Reserve a line		1.0	
DATE	7 JAN	2004	- 2		•
LIEU		PARIS 34 SP			
	ENREGISTREMENT	0400084			
	NAL ATTRIBUÉ PAR L	Luvri		2. 7 7 1.0 mg 2 1.0 mg	OB 540 W / 210502
0	MANDATAIRE	. (s'il y a lieu)			
	Nom		TEYSSEDRE		
	Prénom		Laurent		
	Cabinet ou Soc		SAINT-GOBAIN	RECHERCHE	
	N ode pouvoir p de lien contrac	permanent et/ou ctuel	422-5/S.006		
	Adresse	Rue	39, quai Lucien L	.efranc	
	Mulesse	Code postal et ville	19 13 13 10 10 I AU	BERVILLIERS	
		Pays	FRANCE		
	N° de téléphon		33 1 48 39 58 28		
	Nº de télécopie		33 1 48 34 66 96		
		onique (facultatif)			
7	INVENTEUR ((\$)	Les inventeurs so	int nécessairement des	personnes physiques
	sont les même		Oui Mon: Dans o	e cas remplir le formul	aire de Désignation d'inventeur(s)
8	RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pour	une demande de breve	t (y compris division et transformation)
		Établissement immédiat ou établissement différé	X		
		elonné de la redevance en deux versenvents)	Uniquement pour les personnes physiques effectuent elles-mêmes leur propre dé Oui Non		
RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES			Requise pour la Obtenue antéric	eurement à ce dépôt pour	es invention (joindre un avis de non-imposition) cette invention (joindre une copie de la indiquer sa référence): AG
100	SÉQUENCES ET/OU D'ACH	DE NUCLEOTIDES DES AMINÉS	Cochez la case	si la description contient (une liste de séquences
	Le support élec	ctronique de données est joint			
ł	séquences sur	de conformité de la liste de r support papier avec le onique de données est jointe			
		utilisé l'imprimé «Suite», ombre de pages jointes			
15	OU DU MANI				VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI
	Laurent	lité du signataire) TEYSSEDRE N°422-5/S.006	4.7	,	L. MARIELLO
		11 122 0/0.000	,		

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

20

25

30

Composition de laine minerale

La présente invention concerne le domaine des laines minérales artificielles. Elle vise plus particulièrement les laines minérales destinées à fabriquer des matériaux d'isolation thermique et/ou acoustique.

Elle s'intéresse plus particulièrement aux laines minérales du type laine de roche, c'est-à-dire dont les compositions chimiques entraînent une température de liquidus élevées et une grande fluidité à leur température de fibrage, associées à une température de transition vitreuse élevée.

Conventionnellement, ce type de laine minérale est fibré par desprocédés de centrifugation dits « externes », par exemple du type de ceux utilisant une cascade de roues de centrifugation alimentées en matière fondue par un dispositif de distribution statique, comme décrit notamment dans les brevets EP-0 465 310 ou EP-0 439 385.

Le procédé de fibrage par centrifugation dit "interne", c'est-à-dire ayant recours à des centrifugeurs tournant à grande vitesse et percés d'orifices, est par contre conventionnellement réservé au fibrage de laine minérale de type laine de verre, schématiquement de composition relativement riche en oxydes alcalins et à faible taux d'alumine, de température de liquidus moins élevée et dont la viscosité à la température de liquidus est plus grande que celle de la laine de roche ou de basalte. Ce procédé est notamment décrit dans les brevets EP-0 189 354-ou EP-0 519 797.

10

15

20

Des solutions techniques permettant d'adapter le procédé de centrifugation interne au fibrage de la laine de roche sont connues notamment de WO- 93/02977, par la modification de la composition du matériau constitutif des centrifugeurs et de leurs paramètres de fonctionnement. Cette adaptation permet dès lors de combiner des propriétés qui n'étaient jusque-là inhérentes qu'à l'un ou l'autre des deux types de laine, roche ou verre. Ainsi, la laine de roche obtenue par centrifugation interne est d'une qualité comparable à de la laine de verre, avec un taux d'infibrés moindre que de la laine de roche obtenue conventionnellement. Elle conserve cependant les deux atouts liés à sa nature chimique, à savoir un faible coût de matières chimiques et une tenue en température élevée.

Aux critères de qualité et de faisabilité industrielle et économique, s'étant ajouté depuis quelques années celui d'un caractère biodégradable de la laine minérale, à savoir la capacité de celle-ci à se dissoudre rapidement en milieu physiologique, en vue de prévenir tout risque pathogène potentiel lié à l'accumulation éventuelle des fibres les plus fines dans l'organisme par inhalation, une composition de laine minérale de type roche adaptée en conséquence a été proposée dans WO OO/17117. Cette composition, détaillée ci-dessous, se caractérise par l'association d'un taux d'alumine élevé avec une quantité d'alcalins (R₂O : soude et potasse) élevée :

SiO ₂	39-55%, de préférence 40-52%
Al ₂ O ₃	16-27%, de préférence 16-25%
CaO	3-35%, de préférence 10-25%
MgO	0-15%, de préférence 0-10%
Na ₂ O	0-15%, de préférence 6-12%
K ₂ O	0-15%, de préférence 3-12%
R_2O (Na ₂ O + K_2O)	10-17%, de préférence 12-17%
P_2O_5	0-3%, notamment 0-2%
Fe ₂ O ₃ (fer total)	0-15%

B₂O₃ 0-8%, de préférence 0-4%

TiO₂ 0-4%

5

10

15

20

où MgO est compris entre 0 et 5 % lorsque $R_2O \le 13,0\%$.

Ce choix de composition qui privilégie la capacité de dissolution en milieu physiologique, se traduit en fait par un affaiblissement du caractère réfractaire de la laine de roche, qui est susceptible de limiter ses propriétés à très haute température.

Dans un mode de réalisation, les compositions possèdent des taux d'oxyde de fer compris entre 5 et 12 %, notamment entre 5 et 8%, ce qui peut permettre d'obtenir une tenue au feu des matelas de laine minérale, propriété typique de la laine de roche traditionnelle.

Toutefois, cette propriété n'est pas illustrée: seules figurent des informations sur la température d'annealing, qui est indicative du domaine de température de service du matériau, mais pas du comportement au feu à très haute température (de l'ordre de 1000 °C).

La présente invention a pour but de procurer un domaine de compositions de laines minérales du type roche, dans lequel les propriétés à haute température, plus particulièrement la résistance au feu, sont maximisées, tout en conservant un caractère biodégradable et une capacité à être fibrée par centrifugation interne.

L'invention a pour objet une laine minérale susceptible de se dissoudre dans un milieu physiologique, qui comprend les constituants ci-après selon les pourcentages pondéraux suivants :

SiO₂ 39-55%, de préférence 40-52%

Al₂ Θ_3 16-27%, de préférence 16-26%

CaO 6-20%, de préférence 8-18%

MgO 1-5%, de préférence 1-4,9%

Na₂O 0-15%, de préférence 2-12%

K₂O 0-15%, de préférence 2-12%

 $R_2O-(Na_2O + K_2O)$ 10-14,7%, de préférence 10-13,5%

P₂O₅ 0-3%, notamment 0-2%

Fe₂O₃ (fer total) 1,5-15%, notamment 3,2-8%

 B_2O_3 0-2%, de préférence 0-1%

TiO₂ 0-2%, de préférence 0,4-1%

(Dans toute la suite du texte, tout pourcentage d'un constituant de la composition doit se comprendre comme un pourcentage pondéral).

La composition selon l'invention repose sur l'association d'un taux d'alumine élevé, compris entre 16 et 27 %, de préférence supérieur à 17 % et/ou de préférence inférieur à 25 %, pour une somme d'éléments formateurs, silice et alumine, comprise entre 57 et 75 %, de préférence supérieur à 60 % et/ou de préférence inférieur à 72 %, avec une quantité d'alcalins (R₂O : soude et potasse) relativement élevée mais limitée entre 10 et 13,5 %, avec de la magnésie en quantité au moins égale à 1%.

Bien que ces compositions puissent sembler proches de compositions connues de WO- 00/17117, elles présentent un comportement à très haute température remarquablement amélioré.

Sans vouloir être lié par une quelconque théorie scientifique, il semblerait que ce domaine de composition permette de faire nucléer de germes de cristallisation à basses température, qui provoqueront l'apparition / la croissance de cristaux à une température suffisamment basse où le ramollissement ou le frittage du matériau n'a pas encore pu être effectif. On peut penser que, en faisant cristalliser des composants plus fusibles que la composition vitreuse globale, la viscosité du verre résiduel augmente et les forces de surface à l'œuvre pour le frittage ne sont plus assez importantes pour l'emporter sur les forces de cohésion visqueuse.

25 .

5

10

15

20

De préférence, l'alumine est présente à raison de 17 à 25,5%, notamment 20 à 25%, en particulier de 21 à 24,5 % en poids, notamment de l'ordre de 22 à 23 ou 24% %.

Avantageusement, une bonne réfractarité peut être obtenue en ajustant la teneur en magnésie, notamment à au moins 1,5%, en particulier 2%, notamment supérieure ou égale à 2,5% ou 3 %. Une teneur élevée en magnésie est favorable à un effet cristallisant à basse température qui s'oppose à la baisse de viscosité généralement observée à température élevée, et empêche donc le frittage du matériau.

5

10

15

20

25

30

Une sélection de composition avantageuse consiste à prévoir une quantité minimale requise de magnésie d'autant plus grande que la quantité d'alumine est faible.

Ainsi, lorsque l'alumine est présente à raison d'au moins 22 % en poids, la quantité de magnésie est de préférence d'au moins 1%, avantageusement de l'ordre de 1 à 4 %, de préférence de 1 à 2%, en particulier de 1,2 à 1,6 %. La teneur en alumine est de préférence limitée à 25% pour conserver une température de liquidus suffisamment basse. Lorsque l'alumine est présente en plus faible quantité, par exemple de l'ordre de 17 à 22 %, la quantité de magnésie est de préférence d'au moins 2 %, notamment de l'ordre de 2 à 5%.

La chaux est avantageusement présente à des teneurs comprises entre 9,5 et 20%, de préférence entre 10 et 18%, et de manière encore plus préférée de 11 à 16 %.

La quantité totale de chaux et de magnésie peut être avantageusement de l'ordre de 14 à 20 %, notamment de 15 à 19%.

La quantité totale d'oxydes alcalino-terreux (chaux, magnésie, oxydes de baryum et de strontium) est de préférence comprise entre 10 et 20%, notamment de 12 à 18%.

La quantité de silice est avantageusement de l'ordre de 35 à 50% en poids, notamment 37 à 48%, plus particulièrement de 39 à 44%.

Selon des modes de réalisation de l'invention, le taux d'alcalin est de préférence inférieur ou égal à 13,2 %, voire à 13,0%, notamment de l'ordre de 10 à 12,5 %, en particulier 10,2 à 12% ou moins. La soude,

10

15

20

25

comme la potasse, peuvent être chacune présente à raison de 3 à 9 %en poids.

Dans cette plage de teneurs en alcalins, il se révèle avantageux de choisir un rapport de proportions entre les alcalins et l'alumine, tel que le rapport molaire R₂O / Al₂O₃ est inférieur à 1, en particulier à 0,9, notamment d'au plus 0,8, en particulier d'au plus 0,75.

Lorsque le rapport molaire est supérieur à 0,9, il est préférable que la teneur en magnésie soit suffisamment élevée pour produire un effet cristallisant à basse température, par exemple d'au moins 2%, ou d'au moins 2,5%, faute de quoi on obtiendrait des températures de transition vitreuse trop faibles, avec un effet néfaste sur le comportement à très haute température.

Un rapport molaire R₂O / Al₂O₃ inférieur à 0,9 produit un effet favorable sur la réfractarité, en particulier à basse température, donc sur le point de ramollissement et la température de frittage.

Dans ce domaine de compositions, on conserve néanmoins un écart suffisamment important entre la température correspondant à la viscosité du fibrage et la température de liquidus de la phase qui cristallise et ainsi de bonnes conditions de fibrage.

L'oxyde de fer présent dans la composition a un impact positif sur la nucléation ou la croissance de germes à basse température tout en limitant le liquidus. Cependant, sa quantité est de préférence limitée pour ne pas pénaliser la biosolubilité en milieu acide. Selon un mode de réalisation préférée de l'invention, les compositions possèdent des taux d'oxyde de fer compris entre 2 et 6 %, de préférence de l'ordre de 3 à 6%.

L'oxyde de titane procure un effet très sensible sur la nucléation à haute et à basse température de spinelles dans la matrice vitreuse. Une teneur de l'ordre de 1 % ou moins peut se révéler avantageuse.

P₂O₅ peut être utilisé, à des teneurs comprises entre 0 et 3 %, 30 notamment entre 0,1 et 1,2 % pour augmenter la biosolubilité à pH neutre.

ioi acpoi

5

10

15

20

25

30

D'autres oxydes tels que BaO, SrO, MnO, Cr₂O₃, ZrO₂, peuvent être présents dans la composition, chacun jusqu'à des teneurs de 2% environ.

La différence entre la température correspondant à une viscosité de $10^{2,5}$ poises (decipascal.seconde), notée $T_{\log 2,5}$ et le liquidus de la phase qui cristallise, notée T_{Liq} est de préférence d'au moins 10°C . Cette différence, $T_{\log 2,5}$ - T_{Liq} définit le " palier de travail " des compositions de l'invention, c'est-à-dire, la gamme de températures dans laquelle on peut fibrer, par centrifugation interne tout particulièrement. Cette différence s'établit de préférence à au moins 10, 20 ou 30°C , de préférence 40°C et même à plus de 50°C , notamment plus de 100°C .

Les compositions sont bien adaptées au procédé de fibrage par centrifugation interne, avec une viscosité à la température de 1400°C de plus de 70 poises, notamment de l'ordre de 75 à 250 poises.

Les compositions suivant l'invention ont des températures de transition vitreuse élevées, notamment supérieures à 600°C, en particulier supérieures ou égales à 650°C. Leur température d'annealing (notée T_{Annealing}, connue également sous le nom de "température" de recuisson") est largement supérieure à 600°C, notamment de l'ordre de 670°C ou plus, souvent de 700°C ou plus.

La résistance au feu de produits peut être qualifiée par une mesure de retrait et/ou de déformation par fluage du produit à une température au dessus de 700°C jusqu'à 1000°C.

Elle est assez bien corrélée à la mesure du retrait par frittage à haute température sur poudre fine compactée. Les compositions selon l'invention se caractérisent par un retrait à 700°C de moins de 40%, notamment de l'ordre de 20 à 40%, ou mieux de moins de 20%, et par un retrait à 800°C de moins de 90%, notamment de l'ordre de 75 à 90%, ou mieux de moins de 75%.

Les laines minérales, comme mentionnées plus haut, présentent un niveau de biosolubilité satisfaisant notamment à pH acide. Elles

présentent ainsi généralement une vitesse de dissolution, notamment mesurée sur la silice, d'au moins 30, de préférence d'au moins 40 ou 50 ng/cm² par heure mesurée à pH 4,5 selon une méthode similaire à celle décrite dans la norme NF T 03-410.

Ce type de composition, à taux d'alumine et à taux d'alcalins élevés peut être avantageusement fondue dans des fours verriers à flamme ou à énergie électrique.

L'invention concerne également l'utilisation de la laine minérale décrite ci-dessus dans des systèmes constructifs résistants au feu.

On appelle « systèmes constructifs résistants au feu » des systèmes, comprenant généralement des assemblages de matériaux, notamment à base de laine minérale et de plaques métalliques, susceptibles de retarder de manière efficace la propagation de la chaleur ainsi que d'assurer une protection aux flammes et gaz chauds et de conserver une résistance mécanique lors d'un incendie.

Des tests normalisés définissent le degré de résistance au feu, exprimé notamment comme le temps nécessaire pour qu'une température donnée soit atteinte du côté opposé du système constructif soumis à un flux de chaleur, dégagé par exemple par la flamme d'un brûleur ou un four électrique.

On considère qu'un système constructif présente une capacité à résister au feu satisfaisante, notamment s'il est susceptible de répondre aux exigences d'un des essais suivants :

- test pour porte coupe-feu : essais sur plaques de fibres minérales tel que défini dans la norme allemande DIN 18 089 Teil 1 (ou équivalent).
- Comportement au feu de matériau et d'éléments pour la construction tel que défini dans la norme allemande DIN 4102 (ou équivalent). On considère notamment la norme DIN 4102 Teil 5 pour les tests en grandeur nature afin de déterminer la

25

5

10

15

20

30

classe de résistance au feu, et/ou la norme DIN 4102 - Teil 8 pour les tests sur échantillons avec un petit banc d'essai.

Test selon l'essai normalisé OMI A 754 (18) (ou équivalent) qui décrit les exigences générales de essais de résistance au feu pour les applications de type « marine », notamment les cloisonnements de bateaux. Ces essais sont pratiqués sur de échantillons de grande taille, avec de fours de 3 m par 3 m. On peut citer, par exemple, le cas d'un pont en acier où la performance requise dans le cas d'un feu côté isolant est de satisfaire le critère d'isolation thermique pendant au moins 60 minutes.

D'autres détails et caractéristiques avantageuses ressortent de la description ci-après de modes de réalisation préférés non limitatifs.

Le tableau 1 ci-après regroupe les compositions chimiques d'exemples selon l'invention, où figurent également les grandeurs caractéristiques suivantes :

- la température de liquidus (T_{liq}) et les températures à laquelle la viscosité est respectivement égale à 10³ poises (T_{log3}) et 310^{2,5} poises (T_{log2,5}), trois températures exprimées en °C
- la viscosité à 1400°C

5

10

15

20

- le retrait sur poudre à 700°C et à 800°C
 - la température d'affaissement (« annealing ») et la température de transition vitreuse (T_G).

Quand la somme de toutes les teneurs de tous les composés est légèrement inférieure ou supérieure à 100%, il est à comprendre que la différence d'avec 100% correspond aux impuretés/composants minoritaires qui ne sont pas toujours analysés ou pas analysables à l'état de traces et/ou n'est due qu'à l'approximation acceptée dans ce domaine dans les méthodes d'analyse utilisées.

10

15

20

25

30

10

Le test de retrait sur poudre vise à quantifier la résistance à la température d'une composition par mesure de la densification de cette matière prise à l'état de poudre. Le protocole en est le suivant :

On broie 160 g de composition dans un broyeur à anneaux pendant 8 minutes, puis on tamise la poudre sur un tamis de 80 µm d'ouverture puis sur un tamis de 40 µm d'ouverture pendant 12 minutes. On mélange la partie de poudre de granulométrie inférieure à 40 µm à 8% en poids d'eau, et on fabrique une pastille à partir de ce mélange. On place sur un support de pressage un corps de pastilleur de diamètre 10 mm chemisé carbure de tungstène et on introduit le contre piston. On pèse et introduit 3,110g du mélange poudre / eau dans le pastilleur, puis on met le piston et on positionner des entretoises de calage de hauteur 37mm entre le corps du pastilleur et la partie supérieure du piston. On presse la poudre en veillant à ce que la partie supérieure du piston soit en appui sur les entretoises. On extrait un échantillon de 28mm de haut et 10 mm de diamètre. On place l'échantillon dans un four sur un support plan, et on porte le four à la température de test dans une plage de fonctionnement 700-1150°C avec une rampe de 360 °C/h. On garde le four à température d'essai pendant 16 h et on laisse refroidir. Sur l'échantillon refroidi, on mesure les diamètres supérieur et inférieur, la hauteur moyenne, et on en déduit un retrait volumique exprimé en %. On note aussi l'aspect général de l'échantillon.

Les compositions selon ces exemples peuvent être fibrées par centrifugation interne, notamment selon l'enseignement du brevet WO 93/02977 précité.

Leurs paliers de travail, définis par la différence T_{Log 2,5} - T_{Liq} sont largement positifs, notamment supérieurs à 50°C, voire même 100°C, et même supérieurs à 150°C.

Les températures de liquidus sont peu élevées, notamment inférieures ou égales à 1200°C et même 1150°C.

Les températures correspondant à des viscosités de $10^{2,5}$ poises $(T_{\text{Log}\,2,5})$ sont compatibles avec l'utilisation d'assiettes de fibrage haute température notamment dans les conditions d'usage décrites dans la demande WO 93/02977.

Les compositions préférées sont notamment celles où T_{Log 2,5} est inférieur à 1350°C, de préférence inférieur à 1300°C.

ţ,

5

		COMP	COMP	EX 2	EX3	EX 4	EX 5	EX 6	EX 7	EX 8
	EX	_	8							
SiO ₂	47	45,7	42,4	42	41,9	43,3	42,4	42	43	43,1
Fe ₂ O ₃	6'9	7,4	4,8	5,4	5	5	5,1	4,73	5	2
Al ₂ O ₃	18,4	18,75	23,3	23,2	23,4	22,85	22,8	23,2	23	22,8
CaO	8,8	12	14,5	14,8	13,2	13,6	12,6	12,3	12,6	11,8
MgO	3,45	69'0	9'0	1,18	2,15	2,2	3,07	3,1	3,15	4
Na ₂ O	9'2	7,8	7,23	6,32	6,18	2'9	5,96	7,04	6,85	6,18
K ₂ O	5,2	5,1	4,84	4,51	5,25	4	2,08	5,3	4	5,54
B ₂ O ₃	0	0				0			0	0
BaO	96,0	0,4	0,35	0,28	0,32	0,33	6,0	0,33	0,34	0,33
P ₂ O ₅	0,27	0,13	0,14	0,48	0,75	0,13	0,76	0,14	0,13	0,14
TiO2	0,87	0,46	0,77	0,74	0,88	0,75	0,83	98'0	92'0	0,75
R ₂ O = Na ₂ O + K ₂ O	12,8	12,9	12,07	10,83	11, 43	10,49	11,04	12,34	10,85	11,72
R ₂ O / Al ₂ O ₃ (mol)	986'0	0,979	0,735	0,659	0,677	0,661	0,671	0,747	8/9'0	0,709
TLiquidus	1190	1147	1167	1140	1167	1170	1154	1204	1134	1174
T log 3		1209		1178	1204	1196	1197	1189	1195	1197
T log 2,5		1294		1274	1284	1279	1277	1279	1279	1281
T log 2,5 T liq		147		134	117	109	123	75	145	107
Viscosité 1400 °C				82,790	85,038		77,938	82,936	81,283	83,980
Frittage % à 700°C	24	52	25	16	18	20	19	18	29	20
Frittage % à 800 °C	47	81	91	75	52	65	53	54		
T annealing	677	675	692	209	202	697	707	969		
T _G	639	635	655	699	629	656	929	653		

FABLEAU 1

41,7 41,5
4,87 5,18
24,5 24,5
14,3 14,17
1,1 1,65
5,15 5,15
5,9 5,16
0,34 0,4
0,16 0,63
0,93 0,33
11,05 10,31
0,607 0,574
1167 1194
1217 1211
1298 1293
131 99
97,884 91,400 86,480
10 10
75 41
722 712
677 675

TABLEAU 1 suite

10

15

25

30

Les compositions des exemples 3, 11, 12, ainsi que de l'exemple comparatif 2 sont utilisées pour fabriquer un matelas de laine minérale par la technique de centrifugation interne. Les caractéristiques des fibres et de matelas obtenus sont reportés dans le tableau 2 ci-après.

La finesse des fibres est exprimée de différentes manières dans ce tableau. Lorsque cette grandeur est exprimée en 1/min, il s'agit d'une mesure effectuée selon le procédé de mesure de la finesse de fibres minérales décrit dans la demande WO 03/098209. Les autres finesses sont des valeurs de « micronaire » mesurées sur 5g de fibres selon un protocole décrit dans la norme DIN 53941 ou ASTM D 1448.

Des échantillons de ces matelas sont prélevés et soumis à un test de stabilité thermique à très haute température dans lequel on mesure l'affaissement des échantillons conformément à la procédure définie sous le projet de norme « Matériaux isolants : stabilité thermique » (Insulating materials: Thermal stability) tel qu'il est proposé par NORDTEST (NT FIRE XX- NORDTEST REMISS Nº1114-93). Un échantillon de matériau isolant (notamment de 25 mm de hauteur et de 25 mm de diamètre) est introduit dans un four qui permet l'observation de l'affaissement de l'échantillon en 20 fonction de la température au contact de l'échantillon. La température du four croît de 5°C par minute, à partir de la température ambiante, jusqu'à environ 1000°C ou plus.

résiduelle l'épaisseur nomme «épaisseur relative » On l'échantillon mesurée à une température donnée, rapportée à l'épaisseur initiale de l'échantillon (à température ambiante). On nomme « taux d'affaissement » la valeur : 1 - « épaisseur relative », à la température donnée.

On représente en figure 1 l'évolution de l'épaisseur relative de 4 échantillons de laine minérale en fonction de la température. On constate que l'échantillon de l'exemple comparatif 2 s'affaisse rapidement à partir de 720 °C à 800°C, et que l'épaisseur relative est inférieure à 25 % après 850°C.

En outre, une observation visuelle de l'échantillon après test montre une déformation prononcée, de forme tronconique, avec un diamètre en partie haute de 6 mm et en partie basse de 14 mm.

Les échantillons de laine minérale selon l'invention présentent un affaissement nettement réduit, en conservant mieux leur forme avec moins de perte dimensionnelle radiale par rapport au début du test.

5

10

20

	EX 3	EX 11	COMP 2bis	EX 12	COMP 2
Finesse des	12,9	12,5	13,1 l/min	3,3/5g	3,1 /5g
fibres	l/min	1/min			
Densité	43,3	56,4	52,0	52,2	34,3
(kg/m3)					
T° (°C)	960	980	930	930	920
% affaissement	63	60	78	59	75
Diam haut (mm)	15	11	6	16	9
Diam bas (mm)	21	20	14	22	19

TABLEAU 2

Il convient de noter que les laines minérales selon l'invention s'appliquent en particulier à des systèmes constructifs tels que décrits cidessus, mais trouvent aussi des applications sous toutes les formes connues de matériau isolant destiné à équiper des organes en condition extrême, comme notamment des conduites industrielles surchauffées.

Ainsi, l'invention concerne également des produits isolants sous 15 forme notamment de matelas, rouleaux, panneaux, coquilles. En particulier, l'invention a pour objet un produit en forme de coquille pour l'isolation de conduites, notamment industrielles, comprenant de la laine minérale telle que définie dans la présente demande, dont les fibres présentent un diamètre moyen inférieur ou égal à 4 μm, qui a une densité de 40 à 100 kg/m3, et un taux de liant de l'ordre de 4 à 7 % en poids.

REVENDICATIONS

1. Laine minérale susceptible de se dissoudre dans un milieu physiologique, caractérisée en ce qu'elle comprend les constituants ciaprès selon les pourcentages pondéraux suivants :

39-55%, de préférence 40-52% SiO₂ 16-27%, de préférence 16-26% Al₂O₃6 -20%, de préférence 8-18% CaO 1-5%, de préférence 1-4,9% MgO 0-15%, de préférence 2-12% Na₂O 0-15%, de préférence 2-12% K_2O 10-14,7%, de préférence 10-13,5% R_2O (Na₂O + K_2O) 0-3%, notamment 0-2% P_2O_5 Fe₂O₃ (fer total) 1,5-15%, notamment 3,2-8% 0-2%, de préférence 0-1% B_2O_3 0-2%, de préférence 0,4-1% TiO_2

5

15

20

- 2. Laine minérale selon la revendication 1, caractérisée en ce que la teneur en CaO est comprise entre 9,5 et 20%, de préférence entre 10 et 18%.
- 3. Laine minérale selon l'une des revendications précédentes, 10 caractérisée en ce qu'elle contient de 20 à 25% d'alumine.
 - 4. Laine minérale selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient au moins 2%, notamment de l'ordre de 2 à 5%, de MgO, quand l'alumine est présente à raison de moins de 22%, notamment de 17 à 22%, et en ce qu'elle contient de 1 à 4%, de préférence de 1 à 2%, de MgO quand l'alumine est présente à raison d'au moins 22 % en poids.
 - 5. Laine minérale selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le taux d'alcalin est de préférence inférieur ou égal à 13,0 %, notamment de l'ordre de 10 à 12,5 %, en particulier 12% ou moins.

- 6. Laine minérale selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le rapport molaire R₂O / Al₂O₃ est inférieur à 0,9, notamment d'au plus 0,8, en particulier d'au plus 0,75.
- 7. Laine minérale selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient de 2 à 6% d'oxyde de fer.

10

- 8. Laine minérale selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient 1% ou moins d'oxyde de titane.
- 9. Laine minérale selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle a une viscosité à la température de 1400°C de plus de 70 poises, notamment de l'ordre de 75 à 250 poises.
- 10. Laine minérale selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que sa composition présente un retrait à 700°C de moins de 40% et un retrait à 800°C de moins de 90%.

7

11. Utilisation d'une laine minérale selon l'une des revendications précédentes, dans des systèmes constructifs résistant au feu ou des isolants employés à haute température.

1/1

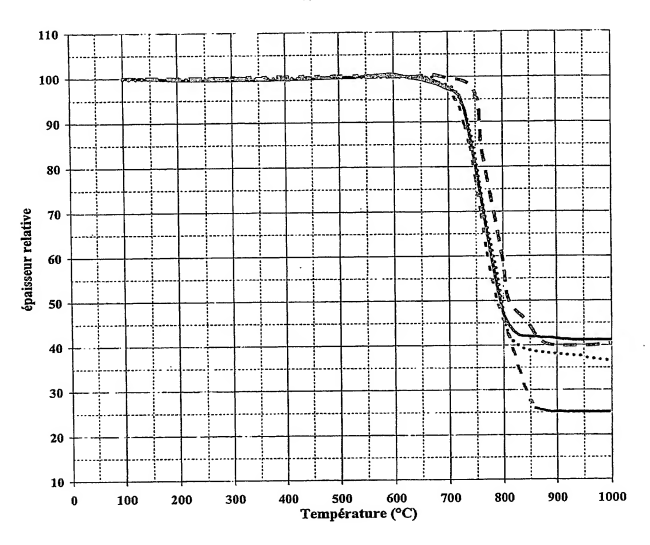


Fig. 1

Ex 12 Ex 3

Selection of the select

The state of the state of

PCT/EP2004/011064